







1/1 OrderPatent



Japanese patent office

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

88122046 A

(43) Date of publication of application: 29.07.1983

(51) Int. CI

301331/06

8013.88/10

E010 59/32

-0015 4/00, C018 5/02

(21) Application number:

37004998

(22) Date of filing:

18.01 1982

(71) Applicant: HITACHI LTD

(72) inventor: UROBAN OTONUSIN

> CARIH ATIHEANAY MATSUDA SHINPEI yamaguchikazuhiko

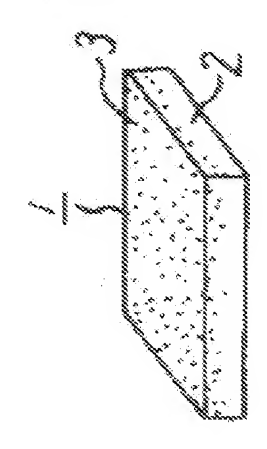
(54) WATER-REPELLENT CATALYST FOR REACTION OF GAS AND LIQUID AND GAS-LIQUID REACTING METHOD USING SAID CATALYST

(67) Abstract

PURPOSE: To obtain a catalyst for gas-liquid reaction which is easy to form three-phase interfaces by depositing catelyst active components on a waterrepellent parous carrier having gas permeability and liquid nonpermesbility

CONSTITUTION: A water-repellent porous carrier 2 which is like a plate or film and has gas permeabilty and liquid nonpermeability and is deposited with datalyst active components 3 on at least one surface is used as a waterf-repellent cetalyst in gas-liquid reaction of condentration of heavy water by isotopic exchange between water and hydrogen. Then, this catalyst is easy to form three-phase interfaces; therefore, gases are easy to arrive on catalyst surfaces and said catalyst is suitable for gas-liquid reaction.

COPYRIGHT: (C) 1982, JPO&Japio



多日本国特許庁(JP) ①特許出職公告

(B2) A STATE OF THE PARTY OF THE PAR

773-34366

Land A. William A. Wil	**************************************	平成3年(1991)5月22日
Z 6345-4 C 6345-4 C D 6939-4 C		A Committee of the Committee of the State of
		発明の数 1 (全6頁)
	A 6345-4 C Z 6345-4 C 6345-4 C D 6939-4 C	A 6345-4 C 6341-4 C

多発明の名称 去代现双路·茂

N. Carrie

EXP X X 57 - 4998

12.50 W W58-122048

1657(1982) 1 F18F1

@W58(1983)7 F208

**** X * 发城県日立市学町3丁日1番1号 株式会社日立製作所日 立研究所内 100 35 £3 The same **\$.\$.**} 医城県日立市幸町3丁目1番1号 株式会社日立製作所日 *** 1 立研究所将 M. CO

英城県日立市幸町3丁日1番1号 株式会社日立製作所日 Ŋĸ 立研究所內

(A) 45 11. £ \$ } 東京都千代田区丸の内一丁目5番1号 株式会社日立製作 *** FIF

人 跳 出锁 株式会社日立製作所 東京都千代田区神田駿河台4丁目6番地 3.38 Best C , And

弁理士 小川 勝男 外之名 12 苦 冕 25.4 SE T

133

多多等文章 特别 W56-91847 (JP, A)

1988 - 14981 (JP, A)

砂特計構家の範囲

被数式は類似を有し気体透過性と液体非透過 性を育する機水性多孔質用体と、前配担体の少な くとも片面に創物された触媒活性成分とを有する 療水性触媒の解壁によって液体の流路と気体の流 路とを分離し、前記隔壁の少なくとも前記触媒括 性成分を担待した面を断配数体の旅路側とし、前 記料堂を透過した前記気体と前記数体旅路を流れ る数体とによって三相界面を形成させるようにし たことを特徴とする気・液反応方法。

- 2 特許請求の範囲第1項において、前記開墾を 構成する前記層水性解媒の前記機媒活性成分の担 特器単さがIOWm以下であることを特徴とする M. MECTE
- 複数極距列し、前記気体の施路と前記液体の施路 を交互に形成したことを特徴とする気・被反応力 1000

発明の詳細な説明

本発明は、気・液災応用療水性触媒を用いた 気・被反応方法に係り、特に水と水素との間の周 位体交換反応により重水を緩縮するプロセスに適 用するのに好適な触媒を用いた気・液反応方法に 。这 **专题**

水と水素との間の同位体交換反応により重水を 製造するプロセスには、反応速度を適めるために 粉水性をもたせた触媒が用いられている。撥水性 をもたせるために殺水性触媒にポリテトラフルオ ロエチレンをコーティングする方は (特公服5)-32800号公報)或は撥水性の有機物のポリマーに 自命、マジウム。エジケルなどの触媒活性成分を 招持させる方法(特公昭51-41195号公衆)が提 特許需求の範囲第1項において、前配開墾を 15 案されている。触媒の多くは、粒状或は数mの大 きさの立方体からなる多孔質担体の空間に触媒活 性成分を含度。その他の方法で埋め込んだものか 今本多。例之以前配料公司51-41195号公徽区以、 多孔質ポリテトラフルオロエチレンの3mm角の立

方体からなる機体に自金を含凝したものが示され ている。これらの触媒は反応管に充填され、反応 置四には気体と液体が振される。 気体と液体は、 粒状或は立方体形状を有する触媒の表面と接触 し、三相界面を形成することになる。

本発明の目的は、前述の粒状或は立方体形状を 有する触媒にくらべて三相界面を形成しやすい 気・液反応用機水性機謀を用いた三相界面を作り やすい気。被反応方法を提供するにある。

本発明の撥水性触媒は、板状又は酸状を有し気 10 体透過性と液体非透過性を有する酸水性多孔質担 体と、前部担体の少なくとも片面に担持された機 媒活性成分とを育する。

祭1図は本発明に係る機様の一支施例を示す斜 親國である。第2回はこの触媒を水中に置き、水 15 ※を導入した状態を示す断面別である。本発明の 機水性触媒(は、板低の酸水性多孔質担体2の片 面に触媒活性成分3を担持したもからなる。かか る撥水性触媒を水中で使用すると、触媒の表面は 水と接触するが、撥水性であるためにほじかれて 20 機構表面に水道すができる。被非透過性であるの で、液体は触媒内部には侵入しない。水中に導入 された水素の一部は、点線の矢田5 a で示すよう に進んで触媒と水との接触面に到達する。他の一 多りで示すように透過して水と触媒活性成分との 接触面に到達する。本発明の最大性触媒を用いる と、気体が勉媒表面を通るだけでなく触媒の内部 をも過るようにできるので三相界面が形成されや すくなり、反応速度が速まる。

本発明者らの研究によれば、撥水性触媒の存在 下での気・液反応は整葉表面で三相界面が生ずる ことにより進み、触媒の内部は反応の場に殆ど或 は全くといっていいほど利用されていない。従っ て、魏媒活性成分を少なくとも担体の表面に掛持 35 する必要がある。担持機を厚く形成する必要は全

先行技術として示した粒状或は立方体形状を有 する個水性機能は、三相界面の形成に必要な表面 以外の無体内部にも活性成分が入り込んでいる。40 機媒全体からみれば装置の活性成分の量よりも担 体内部の活性成分の量の方が多いくらいである。

本発明は、水と水薬の同位体交換反応による重 水繊維プロセスだけでなく、気・液反応に広く適

用することができる。気・液反応とは、反応物が 気体と液体とからなり、それらの反応物間におい て物質の化学変換を行うことをいう。かかる気。 液反応には、水一水素同位体交換反応のほかに例 5 えば下記のプロセスが含まれる。(1)軽水炉、煮水 が或は核燃料再製理工場等からの排水中に含まれ るトリチウムの機構除去プロセス。(2)水溶液中の 有機物或は無機物を酸化性ガス、還元性ガス等に より化学的に変換するプロセス。

14.

本発明の膣水性触媒は、板状又は膜状担体の表 面の少なくとも一部分が撥木性を有し、液中にお いて全表面が液体で覆われることなく。表面に気 体が到達できる触媒である。かかる擬水性触媒 は、任意の担体に整水化処理を施すか或は撥水性 の担体に触媒活性成分を担持させるなどの方法に より得ることができる。

触媒の担体には、親水性の担体例えばアルミ ナ、シリカ、シリカアルミナ、チタニア、活性炭 などを用いることができる。これらの鍵水性担体 は、シリコンオイル、ポリテトラフルオロエチレ ン、ボリエチレン、ボリスチレン、バラフィン、 ワックスなどの撥水性物質の容液或は熱凝液など で処理することにより撥水性をもたせることがで きる。樹木性の担体としては、各種の有機高分子 部は触媒表面に到達したのち更に担体2円を矢印 25 例えばポリテトラブルオロエチレン、フツ化ビニ リデン、ファ化黒鉛、ポリエチレン、ポリブロビ レン、ポリステレン、ポリメチルメタアクリレー F、パラフイン、ポリアルキルシリコンなどを用 いることができる。多孔質ボリテトラフルオロエ 30 チレンの薄い板が市販されているので、これを担 数額域とこる分も執出多代別的計算機プロ用コ科 である。極めて深い板、具体的には厚さ100mm 以下の板のことを特に繋という。繋状の担体に触 概括性成分を担持させたときには、担体全域に触 - 媒活性成分を担待させても気体透過性を有する。

> 機媒活性成分は、例えば金属塩溶液を有機溶媒 (アセチン、アルコールなど)に溶解し組体に含 後させることによって担待させることができる。

> 触媒活性成分を担称する層の厚さが大になると 気体の透過性が悪くなるが、100cmまでの厚さ であれば、気体の透過性を失うことはない。担持 層を導くすれば、付施して活性成分の量が減るこ とにもなり、資源の節約、触媒調整時間の短輪等 の効果が期待できるようになる。組持圏の好まし

ŭ

い厚さは、担待可能な最小厚さないし50gmであ り、最小厚さはおおよその人である。

本発明の数線を用いた場合。膜或は板の形を有 する撥水性触媒の隔壁によって液体の流路と気体 の旅路を分離し、少なくとも触媒活性或分を担持。 した面を液体の液路側におくことが望ましい。こ のようにすると液体液路側にある触媒活性成分表 面に気体が到底しやすくなり、三相界面ができや

第3図は、水と水素を1つの流路に一緒に流し た場合の撥水性無謀近傍の新面図である。撥水性 独謀を水中で使用すると、担体2の孔の多くは木 滴すによって閉じられてしまう。このように水液 4によって間じられた孔2。には水素は透過しな いため、この孔内に存在する機構活性成分は三相(25 界面の形成に利用されなくなる。担体2の孔を矢 問事もにように透過した水業及び矢印事aのよう に水柱を進んできた水素が水滴ると触媒活性成分 との接触部に到達し、三相界面を形成することに なる。これに対して第4例に示すように、触媒に 20 よつて水の旅路と水薬の流路を分離した場合に は、程体の孔が水滴すによって開じられてしまう ことがなくなる。このため三相界面が形成されや すくなる。単体の一方の表層にだけ触媒活性成分 を担待させた独謀によって水の流路と水業の流路 25 とを分離する場合には、第5図に示すように触媒 活性成分が担待された面を水の統路側に置く。

本発明の激素性触媒を用いて気・液反応を行わ せるときには、独領の福祉を複数個配列して水の しい。第5回は、一例として触媒の隔壁を4枚用 差して並行に配列し、水の施路4gと水素の液路 るとを交互に形成したものである。触媒1の隔壁 の数は4枚に限らず、何枚用いてもよい。第5図 のように後回した場合の最も外側の隔壁は、触媒 35 でなくても繋わない。第5個では水の流れの方向 4 * と水薬の流れの方向 5 とを同じ方向にしてい るが、南流にしてもよいし、資用或は斜めに交叉 した流れにしてもよい。気体及び液体の流れの方 向は圧縮である。このように気体の施器と被体の の 流路を交互にすると、1つの流路を2つの触媒の 際壁に対して共通して利用することができるので 反応装置を小型化できるという効果が得られる。 粒状或は立方体形状の触媒を反応管に充壌して気

4.5

体と液体を流す方法においては、液体は反応管の 壁だけを伝わつて流れるか歌は充満された触媒の 展所だけしか通らないという現象が生ずる。従っ て、整媒の多くは反応に利用されない。個本性触 媒を搭撃として気体の放路と液体の旅路と変分離 すれば、触媒主表面が三相界面の形成に利用され る。従って、単位重量当たりの触媒の利用率が高 くなるという効果も得られる。

要或は振びの撥水性健康を用いる場合には、支 技部材で触媒を支持することが対ましい。第8回 は支持部材質で支持した撥水性幾煤を多枚並行に 養到した状態を示している。支持部材をには、變 水性触媒1よりなる開発が反応装置の組み立て時 或は反応装置の運搬時等に破損したり或は変形し たりするのを防止する役員を持たせることができ る。この場合の支持部材の材料は、機械的強度が できるだけ大きい材料、少なくとも難謀1よりは 商強度の材料が適する。支持部材をには、酸煤表 面における液体の保持期間を長くする役割を持た せることもできる。この場合には、支持部材をを 液体の流路側に設けることが必要であり、かつ支 特部材の材料として親水性の材料を用いることが 望ましい。第6回は、支持部村6を液体の流路側 に設けた場合の一実施例である。支持部材をを液 体の振路側に設けるときの支持部材の構成は、細 線を観んで作った網、プレス等によって行ち抜い た格子状の概など孔のあいたものがよい。金襴は 容易に入手できるし、かつ強度的にも強いものが 得られるので支持部材として最適である。親末性 流路と水業の流路とを交互に形成することが望ま 20 の網状支持器材を液体の流路側に設けると、線が 支持部材をぬらしかつ支持部材の網目の部分で被 体が一時的に保持される。これにより液体と触媒 とが接触しやすくなり、触媒素面に液液が形成さ れやすくなる。被摘が多く形成されると三種界面 の場が増えることになり、反応がより速やかに進 行するようになる。

> 以下、実施例を示して本発明を具体的に説明す る。これらは本発明の数例であり、本発明がこれ らの実施例にのみ配定されるものではない。

実施例1の継銭

多乳質ポリテトラフルオロエチレン短体の厚さ Wamの製に塩化自金酸のアセトン溶液を含浸さ せ乾燥したのち、水栗雰囲気中で200℃で2時間 保持して選定した。無線活性成分としての自金の 5

3

担持量は6.1重量%であった。

実施例2の触媒

塩化白金酸を塩化パラジウムに置き換えた以外 は実施例1と同じ方法で設計資水性触媒を調整し た。パラジウムの担給量は5.4重量%であった。 比較例1の触媒

多孔質ポリテトラフルオロエチレン担体の厚さ 1 **で5 ***何のペレットの全域に実施例1と同じ 方法で自会を担持させた。自会の用特単は0.5章 淹餐した。

出數例2の數数

白金をパラジウムに変えた以外は比較例1と同 出方法で触媒を興製した。

家藝術

実施例1、実施例2及び比較例1、比較例2の 独媒を用いて水と水薬との間の同位体交換反応を 行い、独媒の活性を調べた。実施例1及び2の触 一葉の話性の測定は第7回及び第8回に示す構造の 反应装置を用いて行った。第7回及び新8回の符 20 罗は夫々。多が反応塔。多が重水を含む水例えば 天然水を検討するシャワー、10が重水を含む水 のタンク、11がポンプを示している。重水を含 む水は反応塔の上方から下方へ向けて流れ、水素 ガスは下方から上方へ向けて流れるように構成さ 25 **********

第7回に示す反応装置において実施例1及び実 施例2の触媒は、天々を幅10cm、長さ210cmに切 新し、波形を有する窓ちゆう製金網(20メツジ コ)で支持して反応管でに入れた。反応塔の上方 30 から重水を10容量%含む水を低分30の能し、下方 から上方へ向けて水業ガスを毎分202(線速度) Olm/sec) Mit.

第8間に示す反応装置においては、実施的1及 び実施例2の数据を、それぞれ編8cm。長さ10cm 35 に切断したものを築る圏に示す如く積層して反応 器内に充集した。磁器した触線間に交互に水及び 水素の流路を設け、反応塔の上方から重水を10容 最光合む水を毎分24の流し、下方から上方へ向け 11/10

本実験における水と水素の間の同位体交換反応 は、下麓の双连式によって行われた。

HIXXII+Hightham (SIGH (IXXIH

11)は液体、医は気体を表している。かかる反応 における触媒の活性は、触媒活性成分の速度定数 Kya*で判断した。Kya*は次式によって求められ Za

3

$$K_{ya} = \frac{1}{W} \left(\frac{F}{h} \frac{1}{1 - \eta} \right)$$

下は水素ガスの線速度、hは反応管内の触媒の 高さ、ヵは平衡への到達度である。ヵは反応等の 入口の重水素鑑度をXに出口の重水素機度をX。 製光であった。この撥水性触媒330mを反応管に 10 とし、平衡における重水素鑑度をXmとして次式 下来的与约克。

$$n = X_1 - X_2$$

$$X_1 - X_2$$

Koa*の値が大きければ大きいほど活性成分の 25 単位重量当たりの利用率が高くなり、触媒の活性 がすぐれることになる。無性がすぐれるというこ とは、水と水素とが触媒上で接触しやすくなり、 出相界面の場が増えたと見ることができる。制定 の結果を表に示す。

3

The state of the s	Kya*(ml/ks - sec)	
The state of the s		** 8 (%)
実施例1の触媒	0, 22	0, 20
実施例2の数媒	0, 12	0, 48
比較例1の触媒	0.045	
比較例2の触媒	0,030	

以上述べたように、本発明の気・数反応方法を 用いわば、気・液反応において三相界面を形成し 易くすることができる。本発明の気・液反応方法 るなくすやし類様に対策薬類種や利度はなす性酸多 ので三相界面が一層容易に形成されやすくなる。

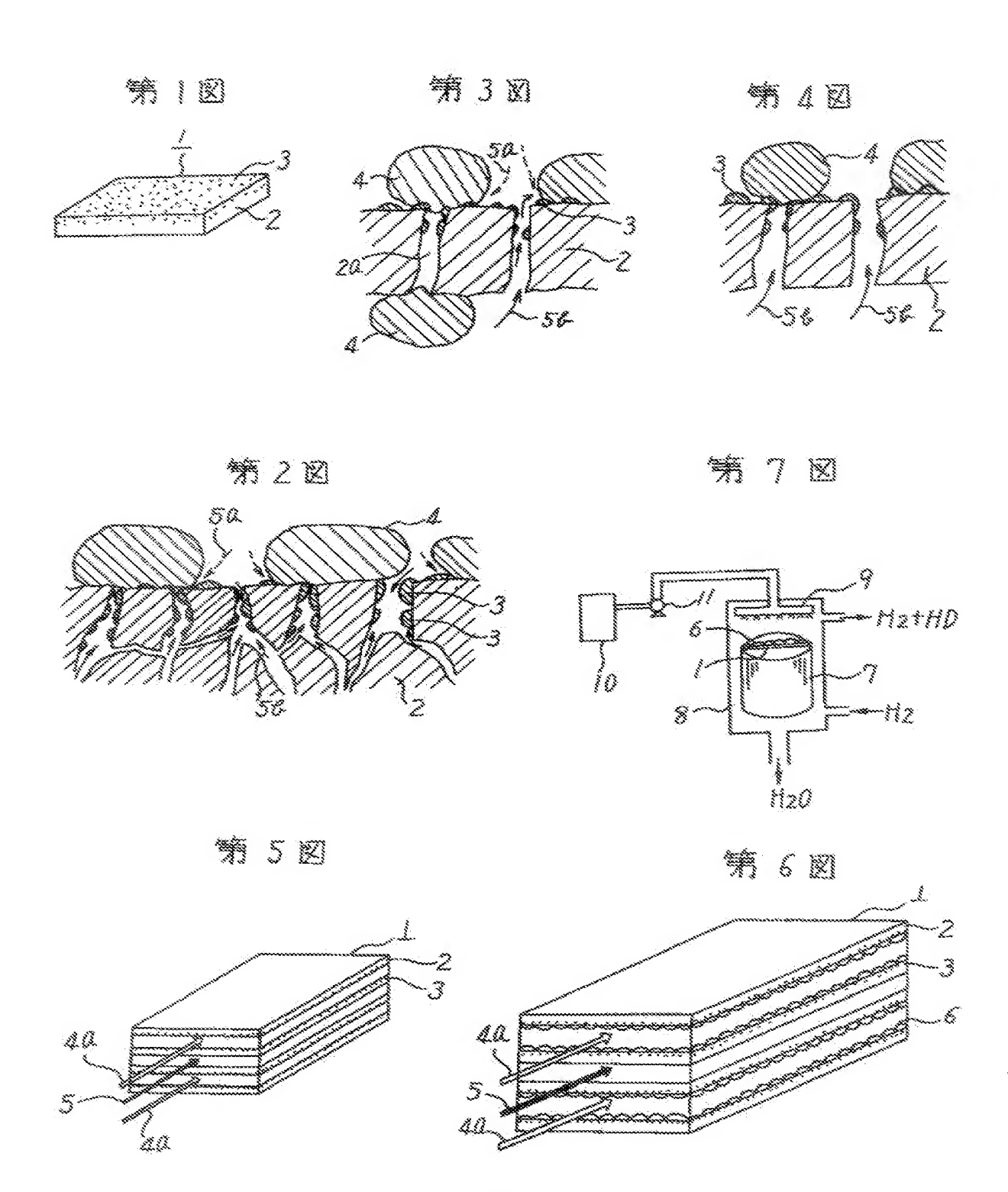
・図面の簡単な説明

第3条である開始実一の製錬の開発本は図1菜 図、第2図は本発明の触媒を水中で使用した状態 を示す断面図、第3回は触媒の全面を水と接触さ 社大技器老示す新面图、第4回分限或过极线数级 て水素ガスを毎分16 ((保速度 0.1 m / sec) 施し 40 の一方の面を水と接触させ他方を水素ガスと接触 立せた状態を示す新面図、第5回及び第8回は本 発明の触媒を複数枚配置した状態を示す斜視器。 第1個及び第3回は機能の活性を求める実験に用 いた反応装置の概略構成例である。

Ŷ

30

1……搬水往舱煤、2……多孔質担体、3…… 触媒活住成分。



(8)

....



